(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

F I

(11)特許出願公開番号

特開平4-258288

(43)公開日 平成4年(1992)9月14日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C 1 2 N 9/02

7823-4B

審査請求 未請求 請求項の数4(全 4 頁)

(21)出願番号

特顯平3-20049

(71)出願人 000003159

東レ株式会社

(22)出願日

平成3年(1991)2月13日

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

(72)発明者 河野 源

神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会

社基礎研究所内

(72)発明者 小島 俊二

神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会

社基礎研究所内

(54)【発明の名称】 ウミホタル・ルシフエラーゼの製造法

(57)【要約】

【目的】 ウミホタルから、高純度のルシフェラーゼを 高収率で製造する方法を提供する。

【構成】 ウミホタルを、塩を含有する蒸留水又は緩衝液中に浸積し、ルシフェラーゼを抽出させ、次いで該抽出液を、疎水クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーおよびアフイニティークロマトグラフィーの1種以上のクロマトグラフィーにより精製する。

: .

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ウミホタルを、塩を含有する蒸留水又は 級衝液中に浸積し、ルシフェラーゼを抽出させることを 特徴とするウミホタル・ルシフェラーゼの製造法。

【請求項2】 ウミホタルからの抽出液をクロマトグラフィーで精製することを特徴とする請求項1 記載のウミホタル・ルシフェラーゼの製造法。

【請求項3】 クロマトグラフィーが、疎水クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーおよびアフイニティークロマトグラフィーの1種以上である請求項2 10 記載のウミホタル・ルシフェラーゼの製造法。

【請求項4】 a. ウミホタルからの抽出液に確安を加え、不溶性物質を遠心分離で除去する工程、b. 得られた清澄液を疎水クロマトグラフィーで精製する工程、およびc. イオン交換クロマトグラフィーおよびアフィニティークロマトグラフイーの1種以上により精製する工程からなる請求項1記載のウミホタル・ルシフェラーゼの製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は海洋生物ウミホタル (Cypridina hilgendorfi) から、高純度のルシフェラーゼを高収率で製造する方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、DNAプローブ法が遺伝子レベルでの病因解明の為、特異性の高い、新しい診断法として注目を集めているが、検出法に放射性同位元素が使用されている為、作業者、施設、放射性廃棄物等の制約があり、広く普及するには至っていない。従って、DNAプローブ法の普及には放射性同位元素を使わない方法の開発が必要であるが、比色法や蛍光法等の検出系は感度が低く、実用的でなく、これらに変わる新しい検出系の開発が望まれている。

【0003】現在、生物発光法が、放射性同位元素を用いる場合に匹敵する検出感度を持つことに着目した研究が行われており、これまで、生物発光としてはホタルや発光パクテリアのルシフェラーゼが利用されているが、酵素自体が不安定なため、期待される程の感度は得られていない。しかし、ウミホタル・ルシフェラーゼは安定 40性が良く、発光強度も強く、生物発光を用いる高感度検出系として、DNAプロープ法又は酵素免疫測定法等への応用が期待されている。

【0004】ウミホタルは、日本沿岸に生息する2~3 mmの海産甲殻類で、昼間は海底の砂の中に住み、夜間に死魚等の餌を求めて遊泳し、刺激を受けると海水中にルシフェリンとルシフェラーゼを放出する。海水中でルシフェリンは酵素ルシフェラーゼと海水中の溶存酸素によって酸化され、発光する [後藤等:ファルマシア、3.125(1967)] この反応はホタルや発光が

クテリアのように、発光にATPなどの他の成分を必要 としない非常に簡単な発光系である [Biolumin escence in Progress, 115p. (1966) Princeton Univ. Pre ssl.

【0005】ウミホタルからルシフェラーゼを分離する方法としては、ウミホタルを凍結乾燥し、微粉砕して、緩衝液にて抽出した後、溶媒沈殿及び硫安沈殿を行い、透析後、弱イオン交換クロマトグラフィー及び電気泳動で精製する方法 [F. I. Tsuji等、Methods Enzymol., 57,364~372(1978)]が行われてきた。しかし、これら従来の方法では、ウミホタルを粉砕又は擂り潰すしたりするので、ウミホタル由来の種々のタンパク質が混入してくるため、精製度を上げる為には、収率を犠牲にして、純度の高い分園だけを集める必要がある。又、操作も繁雑であり、大量に、高純度のルシフェラーゼを工業的に製造する事は困難である。

[0006]

20 【発明が解決しようとする課題】本発明は、ウミホタルから、高純度のルシフェラーゼを高収率で製造する方法を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等はウミホタルからのルシフェラーゼの製造方法について、鋭意研究した結果、ウミホタルを粉砕又は擂り潰したりする事なく、単にウミホタルを塩溶液中に放置するだけで、容易に浸透圧によりルシフェラーゼがウミホタルから抽出されてくる事を発見し、本発明を完成させた。すなわち本30 発明は、ウミホタルを、塩を含有する蒸留水又は緩衝液中に浸積し、ルシフェラーゼを抽出させることを特徴とするウミホタル・ルシフェラーゼの製造法である。さらに本発明は、ウミホタルから得られた抽出液をクロマトグラフィーで精製することを特徴とするウミホタル・ルシフェラーゼの製造法である。

【0008】本発明のウミホタル・ルシフェラーゼを得るための原料としては、海岸で採取された新鮮な状態、又は凍結保存されたウミホタルを使用するが、実用的には凍結保存された原料が用いられる。採取したウミホタルを、0.5~5.0M、好ましくは0.5~2.0Mの塩を含有する蒸留水又は緩衝液に、0~30℃、好ましくは0~10℃で、1~48時間、好ましくは10~24時間浸積させる。塩としては、塩化ナトリウム、塩化カリウム、硫酸アンモニウム等が用いられるが、好ましくは塩化ナトリウムが用いられる。緩衝液としては特に限定されないが、通常のトリス緩衝液、リン酸緩衝液等が用いられる。緩衝液は好ましくはpH5~10、さらに好ましくはpH7~8にして用いる。

よって酸化され、発光する[後藤等:ファルマシア、 【0009】残渣を除去して得られた抽出液に、ルシフ3,125(1967)]。この反応はホタルや発光パ 50 エラーゼが沈殿しない濃度の硫安、望ましくは30~4

0%飽和濃度の硫安を添加し、高分子の不純物および不 溶性残渣等を遠心分離などで沈殿除去する。次いで、得 られた清澄液をクロマトグラフィーで精製する。本発明 で好ましく用いられるクロマトグラフィーは、疎水クロ マトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、およ びアフイニティークロマトグラフィーの1種以上であ

【0010】本発明の疎水クロマトグラフィーは、セル ロース、アガロース、デキストラン等の多糖類あるい は、ポリピニルなどの合成ポリマーにリガンドとして、 フェニル基あるいはプチル基などの疎水性基を導入した 担体が使用される。 ルシフェラーゼの吸着は疎水結合が 生じやすい条件たとえば硫酸アンモニウムを1~3M添 加して、イオン強度を高くして行なう。疎水性担体から の溶出は、好ましくは塩濃度を段階的にあるいは勾配を 持たせて下げていく方法が用いられる。上記の操作はい ずれもpH7~8で行なうことが好ましい。

【0011】本発明のイオン交換クロマトグラフィー は、セルロース、アガロース、デキストラン等の多糖類 あるいは、ポリピニルなどの合成ポリマーに各種官能基 20 を導入したイオン交換体が使用されるが、ルシフェラー ゼの等電点がpH4~5にあること、およびpH6以下 で不安定であることなどから、好ましくはこれらイオン 交換体のうち、ジエチルアミノエチル(DEAE)イオ ン交換体等の弱塩基性陰イオン交換体が使用される。ル シフェラーゼの吸着は、透析あるいはゲルろ過などで脱 塩し、イオン強度を下げ望ましくはpH7~8で行な う。イオン交換体からの溶出は、イオン強度を段階的に あるいは勾配をもたせて増加させ、望ましくはpH7~ 8で行なう。

【0012】本発明のアフィニティクロマトグラフィー は、セルロース、アガロース、デキストラン等の多糖類 あるいは、ポリビニルなどの合成ポリマーに官能基を介 して、リガンドを結合させた担体が使用される。これら のうち好ましくはヘパリンアフィニティー担体あるいは 金属キレートアフィニティー担体が使用される。金属キ レートアフィニティー担体に結合させる金属としては、 好ましくは銅イオンが用いられる。ヘパリンアフィニテ ィー担体の吸着条件としては、透析あるいはゲルろ過な どで脱塩し、イオン強度を下げて行ない、一方、溶出は イオン強度を段階的あるいは勾配を持たせて上げていく 方法で行なうことが好ましい。上記の操作はいずれも、 pH7~8で行なうことが好ましい。 銅キレートアフィ ニティー担体への吸着条件としては、pH7~8で透析 あるいはゲルろ過などで脱塩し、イオン強度を下げて行 . ない、一方、溶出はイオン強度を段階的あるいは勾配を 持たせて上げていく方法が望ましい。

【0013】クロマトマトグラフィーは、一種でも良い が、二種以上組合せて使用するのが好ましい。以下に好

ら得られた抽出液は、不溶性物質を除去した後、1~3 M硫安を含むpH5~10、好ましくはpH7~8の緩 衝液で平衡化した疎水性担体を用いてクロマトグラフィ ーを行う。次に、ルシフェラーゼ活性を含む画分を集 め、透析またはゲル濾過クロマトグラフィーで脱塩後、 pH5~10、好ましくはpH7~8の緩衝液で平衡化 したイオン交換クロマトグラフィー、又はアフィニティ ークロマトグラフィーの中から、1種又は複数のクロマ トグラフィーを組み合わせて精製を行う。

【0014】ルシフェラーゼ活性の測定は、合成ウミホ 10 タル・ルシフェリンを基質にして、ルシフェラーゼによ る発光をルミノメーターで測定することにより行われ る。ルミノメーターで測定された発光量をcpsで表示 し、ルシフェラーゼ活性とする。該製造方法で得られる ウミホタルルシフェラーゼは還元下SDS電気泳動で、 単一パンドであり、比括性2. 4x10¹³cps/mg ・proteinと非常に高純度の製品である。又、選 元下SDS電気泳動での分子量は約68.000を示 す。

[0015]

【実施例】以下、本発明の実施例を示すが、本発明はこ れらに限定されるものではない。

実施例1

凍結保存されたウミホタル300gに1MNaC1を含 有した20mMトリス塩酸緩衝液(pH7.1)を3, 000m1加えて、4℃にて抽出を行った。一夜放置で ウミホタルから約95%のルシフェラーゼが抽出され た。上記抽出により、ウミホタル300gから約8x1 014 cps (約33mg) のルシフェラーゼが得られ た。抽出液の比話性は約3×10¹¹cps/mgであ り、不純タンパク質の溶出を低減することができた。

【0016】 実施例2 実施例1で得られた抽出液に30%飽和硫安を添加し、 生じた沈殿を遠心分離で除去した後、上清液3.100 mlを、1M硫安を含有した20mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.1)で平衡化したプチルトヨパール650M カラム(担体1,000m1、東ソー社製)に吸着させ た。このカラムを1M硫安を含む20mMトリス塩酸緩 **衡液(pH7. 1)で洗浄し、1Mから0Mへの硫安の** 直線濃度勾配でルシフェラーゼを溶出させた。得られた 活性画分1,800mlを、10mMリン酸ナトリウム 緩衝液(pH7.1)を展開液として、セファデックス G 2 5 (担体 5,000ml、ファルマシア社製)で 脱塩及び緩衝液置換を行った後、0.5Mとなるように NaClを添加した。

【0017】これを0.5MNaCl含有の10mMリ ン酸ナトリウム緩衝液 (pH7.1) で平衡化した銅キ レートセファロースカラム (担体 500m1、ファル マシア社製)に吸着させた。次に、0.5MNaCl含 ましい例を挙げるがこれに限定されない。ウミホタルか *50* 有の10mMリン酸ナトリウム緩衝液(pH7.1)で 10

5

カラムを洗浄し、0 Mから1.0 MへのNH。Clの直線濃度勾配でルシフェラーゼを溶出させた。ルシフェラーゼ活性の全工程回収率は約40%であった。還元下SDS電気泳動で単一パンドであり、比活性は2.4 x 10¹³ cps/mg・proteinであった。

【0018】 実施例3

実施例2と同様にして得られたプチルトヨパール650 Mカラムの溶出液1,800m1を、20mMトリス塩酸緩衝液(pH7.1)を展開液として、セファデックスG25で脱塩した後、これを20mMトリス塩酸緩衝液(pH7.1)で平衡化したヘパリンセルロファイン(担体 500ml、生化学工業社製)に吸着させた。【0019】カラムを20mMトリス塩酸緩衝液(pH7.1)で洗浄後、0Mから1MへのNaCl(20mMトリス塩酸緩衝液、pH7.1)の直線濃度勾配でルシフェラーゼを溶出したルシフェラーゼの全工程回収率は約42%であった。還元下SDS電気泳動で単一のパ

ンドであり、比括性は2. 4x10¹³cps/mg·proteinであった。

【0020】 実施例4

実施例2で得られた精製ルシフェラーゼを濃縮するために、銅キレートカラムの溶出画分1,050mlをセファデックス・Gー25を用いてゲル濾過を行い脱塩した。脱塩した液を20mMトリス塩酸緩衝液で平衡化したDEAEセルロファインA-800(担体 50ml、生化学工業社製)に吸着させ、平衡化と同じ緩衝液で洗浄後、0Mから0.5MへのNaClの直線濃度勾配により溶出させた。ルシフェラーゼ活性はほぼ100%の回収率で約10倍に濃縮できた。

[0021]

【発明の効果】本発明によれば、従来工業的製造が困難であったウミホタル・ルシフェラーゼを、簡便な方法で、高純度にかつ高収率で製造することができる。